

Soil Superoxide Dismutase (S-SOD) activity Assay Kit

土壤超氧化物歧化酶(S-SOD)活性测定试剂盒

货号: G0355F48 | 方法: 可见分光法 | 规格: 48 样

一、产品简介:

土壤超氧化物歧化酶(SOD)在土壤生态系统中扮演着重要的角色。本试剂盒采用的是目前稳定性更好、灵敏度更高的WST-8法, WST-8可以和黄嘌呤氧化酶(Xanthine Oxidase, XO)催化产生的超氧化物阴离子($O_2^{\cdot-}$)反应产生水溶性的甲臞染料, 后者在450nm处有最大吸收; SOD可清除 $O_2^{\cdot-}$, 从而抑制甲臞的形成; 反应液颜色越深, 说明SOD活性愈低, 反之活性越高。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	液体 90mL×1 瓶	4°C保存	
试剂一	液体 6mL×1 瓶	4°C保存	
试剂二	液体 μ L×3 支	4°C保存	临用前离心或用几下使试剂落入底部, 每支分别加 1.1mL 蒸馏水充分溶解, -20°C保存。
试剂三	液体 3mL×1 瓶	4°C保存	
试剂四	粉剂×9 支	4°C保存	临用前甩几下, 使粉剂落到底部, 每支加 0.1mL 试剂五振荡或超声溶解后, 再加 3.9mL 蒸馏水混匀使用(务必加 0.1mL 试剂五溶解后再加水), 一周内用完。
试剂五	液体 1mL×1 支	4°C保存	

三、所需的仪器和用品:

可见分光光度计、1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)、低温离心机、可调式移液器、研钵。

四、土壤超氧化物歧化酶(S-SOD)的测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品和实验流程, 避免样本和试剂浪费!

1、样本制备:

- ① 取新鲜土样风干或者 37 度烘箱风干, 先粗研磨, 过 40 目筛网, 备用。
- ② 取约 0.3g 土壤, 加入 1.5mL 提取液, 超声波破碎提取(冰浴, 功率 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 共 10min)。4°C×12000rpm 离心 10min, 取上清作为样本待测液。

2、上机检测:

- ① 可见分光光度计预热 30min 以上, 调节波长至 450nm, 蒸馏水调零。
- ② 测定前将试剂一、三和四 25°C水浴 5min 以上。
- ③ 试剂四每次加样前**务必**混匀, 保证试剂的均一性。
- ④ 在 1mL 玻璃比色皿(光径 1cm)中依次加入:

试剂名称 (μ L)	样本管	对照管	空白管 1 (仅做一次)	空白管 2 (仅做一次)
试剂一	40	40	40	40
试剂二	60		60	
蒸馏水		60	300	360

样本	300	300		
试剂三	30	30	30	30
试剂四	320	320	320	320
充分混匀，室温（25℃）避光静置 30min（准确时间）后，于 450nm 测定各管吸光值 A。				

注意：本操作流程适用于绝大多数常规样本检测，实验条件可根据实际样本状态适度微调；针对特殊类型样本，我司技术支持可提供专属优化建议。

五、结果计算：

1、抑制百分率的计算：

$$\text{抑制百分率} = \frac{(A_{\text{空白管1}} - A_{\text{空白管2}}) - (A_{\text{样本管}} - A_{\text{样本对照管*}})}{(A_{\text{空白管1}} - A_{\text{空白管2}})} \times 100\%$$

控制抑制百分率尽量控制在 30-80% 范围内。1：若小于 30%，可增加取样质量 W（如增至 0.5g），或增加样本加样体积 V1（如由 300μL 增至 340μL，则试剂一不加，保持总体积不变）；2：若大于 80%，则需将样本粗提液用蒸馏水或提取液适当稀释。则改变后的 W 和 V1 和稀释倍数 D 代入公式计算。

2、S-SOD 酶活性计算：

酶活单位：在上述黄嘌呤氧化酶耦联反应体系中抑制百分率为 50% 时，反应体系中的 SOD 酶活力定义为一个酶活力单位(U/mL)。

$$\begin{aligned} \text{S-SOD 活性(U/g 重量)} &= [\text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \times V2] \div (W \times V1 \div V) \times D \\ &= 3.75 \times \text{抑制百分率} \div (1 - \text{抑制百分率}) \div W \times D \end{aligned}$$

V---加入提取液体积，1.5 mL；

V1---加入反应体系中样本体积，0.3mL；

V2---反应体系总体积，0.75mL；

W---样本质量，g；

D---样本稀释倍数，未稀释即为 1。